# (19)日本国特件庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出職公開番号

## 特開平4-288098

(43)公開日 平成4年(1992)10月13日

(51)Int.CL <sup>6</sup> C 0 7 K 7/06 A 6 1 K 37/64 C 0 7 K 5/08 5/10 # C 1 2 N 9/99	職別配号 庁内整理書号 ZNA Z 8318-4H ABU 8314-4C 8318-4H 8318-4H	FI	技術表示量所
# 0121 Opt		審查請求 未請求	t 請求項の数4(全 3 页) 最終頁に続く
(21)出願書号	特製平3-74581	(71)出版人	000000228 紅崎グリコ株式会社
(22)出數日	平成3年(1991)3月14日	(72) 発明者	大阪府大阪市西淀川区歌島4丁目6番5号 質田 戊孝 奈良県生駒市東生駒3丁目207-299
		(72) 発明者	日下 要 大阪市平野区長吉出戸6丁目6-15
		(72) 発明者	長秦 陽一 大阪府吹田市末広町15-7-202

### (54) 【発明の名称】 ジベプチジルカルポキシベプチダーゼを阻害するベプチド

#### (57) 【更約】

【目的】 食品の一部として摂取し、血圧を下げること を可能とする。

【構成】 アミノ酸がX-Pro-Y-Pro~Zの様 に結合したペプチドであって、Yはアミノ酸、X及びZ はそれぞれアミノ酸あるいはペプチドであるか、Xまた は2はなくてもよい。

#### 【特許前求の範囲】

【前求項1】 下記構造を有することを特徴とするジベ プチジルカルポキシペプチダーゼを阻害するペプチド

1

X-Pro-Y-Pro-Z

(ただし、XまたはZは欠落しているかまたはアミノ酸 あるいはペプチドを表し、Yはアミノ膛を表す。)

【請求項2】 微生物の培養液より採取したことを特徴 とする簡求項1配象のジペプチジルカルポキシペプチダ ーゼを配告するペプチド。

【請求項3】 XがGly、YがPhe、及びZがIl e であることを特徴とする請求項1 記載のジペプチジル カルポキシペプチダーゼを阻害するペプチド。

【鯖求項4】 Xが欠落しまたはG1ッであり、YがP heであり、かつZが【leまたは欠落したテトラペプ チドであることを特徴とする請求項1記載のジペプチジ ルカルポキシペプチダーゼを阻害するペプチド。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

[産業上の利用分野] 本発明は、血圧上昇効果を有する 20 ジペプチジルカルポキシペプチダーゼ(以下、DCPa seという)を阻害するペプチドに関するものである。 [0002]

【従来技術および課題】 DCPaseは、タンパク質や ペプチド側のカルポキシ末端よりジペプチド単位でペプ チド結合を加水分解する酵素である。この酵素の代表的 なものとしては生体内のアンジオテンシン変換酵素(以 下、ACEという)があげられる。

【0003】ACEは体内においてデカペプチドである アンジオテンシン [に作用して血圧の昇圧物質であるア 30 ンジオテンシン!!をつくり、また降圧物質プラジキニン に作用してこれを不活性化させるため強い界圧効果を発 揮する。このため、ACEを不活性化することは、血圧 上昇抑制に大きな効果があると期待される。

【0004】一般にDCPaseを狙害する物質を取得 する研究は昨今、さかんに行われている。

【0005】かような狙害物質を発見するには実験上、 DCPaseを適当な基質に反応させ、その配各種の物 質を凝加してその収容活性の有無を測定するという簡単 る各種の物質、合成ペプチドおよびその誘導体などいろ いろなものについて研究されている。日常食品の中では 茶の抽出物などが有効であるが、経口投与によっては、 意外にも著しい血圧の低下は報告されていない。その理 由は、おそらく体内への吸収が困難なためであろうと考 えられる。体内に吸収され血管中を循環してはじめて降 圧効果が発揮されるからである。

【0006】さて、タンパク質やその分解物であるペプ チドを経口投与すると完全にアミノ酸に分解されていた い高分子の状態でもよく吸収されることは広く知られて いる。そこでDCPaseに対して図書活性を有するべ プチドを経口投与すれば、これがそのまま体内に吸収さ れ、血液中に強入することになり、DCPase原告活 性を示すことが期待される。

【0007】DCPase阻害剤の検索に使用するDC 10 Paseは普通、動物起頭のものが使用されている。た とえば丸山らの文献ではウサギ肺起脈のDCPaseが 使用されている (Agrlc. Blol. Chem. v o 153、1077-81、1989他)。本発明者ら は微生物にもDCPase生産菌が存在することを発見 し、その夢案が作用の上でDCPaseに属するが、作 用様式上は動物起観のものとかなりことなったものであ ることを報告した(Agric. Biol. Chem. vol54, 999-1005, 1990).

【0008】そこで微生物DCPaseの反応を阻害す る物質を発見すれば、これまで報告されたものとはこと なる全く新規の経口投与可能な配容物質を発見できるか も知れないと考えた。

[0009]

【無難を解決するための手段】各種の故障管を中心とす る培養液について微生物DCPase図告括性を検索し たところ数種の菌株の培養遺骸が阻害話性を示した。そ のうち、もっとも強力な活性を示すものを分離精製し た。分離精製法は常法であり、たとえば後記する実施例 1の如くである。これをアミノ酸シーケンサで分析した ところGly-Pro-Phe-Pro-Ileであっ た。またペプタイド合成装置によりGly-Pro-P he-Pro-Ileを合成したところ、あきらかに徹 生物DCPase組書活性を示した。また、非常に興味 探いことにはウサギ肺由来のDCPaseに対しても、 **阻害活性を示すことを見いだした。微生物DCPase** に対するICioは40μM、ウサギ肺由来DCPase に対するICsoは200μMであった。

[0010] Gly-Pro-Phe-Pro-Ile を合成するとき、同時にPro-Phe-Pro-II な手順でよいので、微生物培養的のほか自然界に存在す 40 e、Gly-Pro-Phe-Proを合成したがこれ らのものは去1に示すように、いずれも取客活性を示し た。また作用は中や低下したがウサギDCPaseも阻 告した。

[0011]

(表1]

ウサギ 微生物 DCPasc DCPasc 3

Gly-Pro-Phe-Pro Pro-Phe-Pro-Ile

【0012】 **一般に、本願物質は**X-Pro-Y-Pr o - 2で示すことができる。

[0013]

Phe-Phe-Val-Ala-Pro (CEIs)

Ala-Val-Pro-Tyr-Pro-Gln-Arg (CEI Br)

など数多くあるがX-Pro-Y-Pro-Zの概念に 当てはまるものは報告されていない。

【0014】更に興味あることは、微生物DCPase 20 【0019】(微生物DCPaseに対する阻害活性の 研究中、本勝案は他のタンパク質に比較的よく反応する にもかかわらず、牛乳力ゼインにはほとんど反応しない ことが認められた。この原因を追究中、意外にもカゼイ ンのC末端付近にX-Pro-Y-Pro-Zの概念に あてはまる構造が存在することを発見した。すなわち末 増に本構造が存在するために反応しないものと考えられ る。これから考えると、カゼインからこの部分のみを特 異的に接続する手段を開発すれば、その他質はタンパク 質の分解物であり食品衛生上安全性は高く、血圧低下能 力をもつ興味ある食品素材になるものと信じられる。 [0015]

【実施例】 〔例1〕 ワックスマンの培地で土壌中より分 難したBacillus属の一菌株を培養し、培養液を 遠心分離することにより上情被を得た。この上情被のp Hを中性に調整したのち、Qーセファロース、Sーセフ ァロース、セップパックミニカラム(ウオーターズ) 製), ODSカラムにより精製ペプチドを得た。

【0016】この精製ペプチドを島津製PQS-1ペプ チドシークエンサーにより構造分析し、Gly-Pro -Phe-Pro-Ileであると決定した。

【0017】 (例2) 0. 5%肉エキス、0. 5%ポリ ペプトン、1%グルコース、0.5%食塩を含む始迫を pH7. 0に調整し、殺害後、パチルス3-18-20 株を接着し、4日間培養した。培養後、産心分離によっ て首体を分離し、5 Nアンモニア水でpHを7、0に調 重した。

【0018】この上荷波をQーセファロース、およびS -セファロースのカラムに**通して通過する**菌分を収集す る。さらにセップパックミニカラム (ウオーターズ) お よびTSK-ODS80T: カラム (東ソー) によって 40 つものといえる。 分取して精製ペプチドを得た。このペプチドは逆相クロ

マトグラフィーであるTSK-ODS80T。カラムで 単一ピークを与えたので製品であると結論した。

++

++

ase国客活性を示すものとしては、

★【作用】これまでプロリンをふくむペプタイドでDCP

測定法〕阻害活性は以下の方法により、測定した。サン プル被50 ulにDCPase落被50 ulを加えて4 0℃で15分間保つ。その後10mMペンゾイルーグリ シルーアラニループロリン100μ1を加えて40℃で 60分間係ったあと1N塩酸で反応を停止する。この反 応被中に生じたアラニループロリンをHPLCで拠定す る。この値をAとする。反応停止後にサンプル被を加え た溶液のアラニループロリン量をBとすると配合率は、 次式で表される。

20 【0020】 狙客率= (B-A) /B×100(%) 【0021】〔ウサギ肺由来DCPase 監告活性測定

法)且告括任は以下の方法により測定した。サンプル被 50μlにウサギ肺由来DCPase溶液50μlを加 えて37℃で15分間保つ。その後10mMペンゾイル ーグリシルーヒスチジルーロイシン100μ1を加えて 37℃で60分間保ったあと1N塩酸で反応を停止す る。この反応被中に生じたペンパイルーグリシンをHP LCで制定する。この値をAとする。反応停止後にサン プル被を加えた溶液のペンゾイルーグリシン量をBとす

30 ると阻害率は、 **胆審率= (B-A) /B×100 (%)** の式で表される。

[0022]

【発明の効果】上述のように本願物質はDCPaseを 阻害するので血圧上昇を阻止し、体内血圧を正常に保つ 効果を有している。しかも、経口投与が可能であり、直 常摂食される食品中にこれを漏入しておけば、知らず知 らずのうちに血圧が正常化でき、さらに医薬品と異な り、連載摂取にも副作用がでない点、すぐれた効果をも

フロントページの値き

(51) Int. Cl. 4

識別配号 庁内管理番号

A 8214-4B

ΡI

技術表示個所

C12P 21/02 (C12P 21/02

C12R 1:07)

C07K 99:00

# XP-002188126

```
AN - 1992-387722 [13]
          AP - JP19910074581 19910314; JP19910074581 19910314; [Based on J04288098]
          CPY - EZAK
          DC - B04 D16
          FS - CPI
          IC - A61K37/64; A61K38/55; C07K5/08; C07K5/10; C07K5/103; C07K5/117;
             C07K7/06; C07K99/00; C12N9/99; C12P21/02
          MC - B04-C01A B12-F07 B12-G01B3 D05-C11 D05-H13
          M1 - [01] F012 F423 G010 G013 G100 H1 H100 H181 H401 H441 J0 J011 J012 J1
             J111 J371 L250 M280 M311 M312 M313 M314 M315 M321 M331 M332 M333 M340
             M342 M343 M349 M371 M381 M391 M423 M510 M520 M521 M530 M531 M540 M620
             M710 M903 M904 P526 P616 V814 V902 V911 V912 V921; 9247-27801-N
             9247-27802-N 9247-27803-N; 9240-7
          PA - (EZAK) EZAKI GLICO CO
          PN - JP4288098 A 19921013 DW199247 C07K7/06 003pp
            - JP8019154B B2 19960228 DW199613 C07K7/06 003pp
          PR - JP19910074581 19910314
          XA - C1992-172184
          XIC - A61K-037/64; A61K-038/55; C07K-005/08; C07K-005/10; C07K-005/103;
             C07K-005/117; C07K-007/06; C07K-099/00; C12N-009/99; C12P-021/02;
              (C12P-021/02 C12R-001/07); (C12P-021/02 C12R-001/07)
          AB - J04288098 New peptide has structure of X-Pro-Y-Pro-Z (X or Z are opt.
              present and form amino acid or peptide; Y forms amino acid), and can
              inhibit dipeptidyl carboxypeptidase (DCPase), where the peptide is
              collected from cultured soln. of microbe.
            - Pref. X is Gly, Y is Phe and Z is Ile, or X is deleted or Gly, Y is
              Phe, and Z is lie or deleted tetrapeptide.
            - USE/ADVANTAGE - These cpds. inhibit CDPase, because they inhibit
              vasopressor activity, and can keep internal blood pressure normal.
              Furthermore, oral administration is possible. Blood pressure can be
              normalised, by mixing them in daily feeding food, and side effect does
              not occur by continuous feeding them, different from drug.
            - In an example, bacillus sp., strain sepd. from soil was cultured in
              Wakoman medium. Cultured soln. was centrifuged to obtn. supernatant.
              After pH of supernatant was adjusted neutral, it was purified by
              Q-Sepharose, S-Sepharose, Seppack mini column (Waters Co.) and ODS
              column. Structure of purified peptide was analysed by PQS-1 peptide
              sequencer. The structure was determined as Gly-Pro-Phe-Pro-lle(Dwg.0/0)
          C - C12P21/02 C12R1/07;
            - C12P21/02 C12R1/07
          CN - 9247-27801-N 9247-27802-N 9247-27803-N
          DRL - 9240-7
          IW - NEW PEPTIDE OBTAIN BACILLUS SPECIES STRAIN INHIBIT DI PEPTIDYL CARBOXY
              PEPTIDASE SO BLOOD PRESSURE REGULATE
          IKW - NEW PEPTIDE OBTAIN BACILLUS SPECIES STRAIN INHIBIT DI PEPTIDYL CARBOXY
              PEPTIDASE SO BLOOD PRESSURE REGULATE
          NC - 001
          OPD - 1991-03-14
          ORD - 1992-10-13
          PAW - (EZAK) EZAKI GLICO CO
          TI - New peptide obtd. from Bacillus sp. strain - inhibits di:peptidyl
ENSOCCID: «XP__2188126A_1.»
```